PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-030591

(43) Date of publication of application: 12.02.1986

(51)Int.Cl.

CO7F 9/58 A61K 31/66

A61K 31/66

(21)Application number: 59-151782

(71)Applicant: NISSAN CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

20.07.1984

(72)Inventor: SETO KIYOTOMO

TANAKA SAKUYA SAKOTA RYOZO

(54) DIHYDROPYRIDINE-5-PHOSPHONATE DERIVATIVE

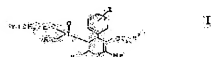
(57)Abstract:

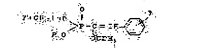
NEW MATERIAL:A compound shown by the formula I [X is H, nitro, trifluoromethyl, or halogen; Y is cyano, 1W6C alkoxy, or -N (R3)(R4) (R3 and R4 are H, 1W6C alkyl, or aralkyl); R1 is 1W6C alkyl; R2 is 1W6C alkyl, 1W6C 2-alkoxyethyl, or -CH2CH2N(R5) (R6) (R5 and R6 are as shown for R3 and R4); n is 2W6] and its salt

EXAMPLE: O-Cyanoethyl-O'-methyl 3-methoxycarbonyl-1, 4-dihydro-2, 6-dimethyl-4- (2-chlorophenyl)-pyridine-5-phosphonate.

USE: Having an inhibitory action on contraction of smooth muscle and cardiac muscle caused by Ca antagosnism, and a remedy for coronary diseases, cerebral diseases, and hypertension.

PREPARATION: A phosphonate derivative shown by the formula II is reacted with a compound shown by the formula III in an inert solvent preferably at 60W 140°C for 5W20hr.





Ü

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-30591

@Int _. Cl _. ⁴	識別記号	厅内整理番号		❸公開	昭和61年(198	6)2月12日
C 07 F 9/58 A 61 K 31/66	A B U A D D	7327-4H 6664-4C 6664-4C	審査請求	未請求	発明の数 3	(全11頁)

図発明の名称 ジリ

ジヒドロピリジンー5ーホスホネート誘導体

②特 願 昭59-151782

②出 願 昭59(1984)7月20日

砂発 明 者 瀬 戸 浄 智 船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研究 所内砂発 明 者 田 中 作 彌 埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

对玉泉南对玉都白画画人子白画1470 口座10子工来休入会 社生物化学研究所内

⑪出 願 人 日産化学工業株式会社 東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

明細響

1. 発明の名称

ジヒドロピリジンー5ーホスホネート誘導体

2. 特許請求の範囲

 したアルキル基、炭素数 1 ないし 6 の、直鎖のまたは分枝した 2 一低級アルコキシエチル基または - CH₂ CH₂ N(R⁵) (R⁶) (R⁵, R⁶は、上述の R⁵, R⁶と同意味であり、お互いに同一または相異なる。」を意味し;n は 2 ~ 6 の整数を意味する。」で表される化合物および塩形成能のある一般式(I)で表される化合物の薬理学的に許容される塩。

(2) 特許請求の範囲第(1) 項記載の化合物を含有することを特徴とする降圧剤。

(8)

一般式(1)

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} O \\ Y (CH_2) & O \end{array} \\ \begin{array}{c} P \\ C \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ CODH_3 \end{array} \end{array}$$

[式中, X, Y, R¹かよびnは上述の一般式(]) の説明と同意味である。〕で示されるホスホネート誘導体と

- 般式(II)

[式中、R² は上述の一般式(I)の脱明と同意味である。]で示される化合物を反応させることを特徴とする一般式(I)で示される化合物の合成法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、新しいタイプのカルシウム拮抗作用による降圧作用を有する 1.4 - ジヒドロビリジン-5 - ホスホン酸ジエステル、その製造法 およびその降圧剤に関する。

(従来の技術)

1.4ージヒドロピリジン類は、カルシウム拮抗作用により、平滑筋および心筋の収縮を抑制させるので、冠疾患、脳疾患、高血圧症および不整脈の治療に使用できることが知られている(A.Fleckenstein、Annu、Rev. Pharmacol. Toxi-col.人17、149~166(1977)参照)。しかし、既存薬または開発中の1.4ージヒドロピリジン類は3.4位がカルボン酸エステル基によって置換されたものが大部分である。

ジヒドロピリジンー5ーホスホネート誘導体

207~220(1976)〕しているが、いずれの文献にも楽理活性を予測させる記載はない。また、日本特許公開公報:特開昭58~26872号には、14~ジヒドロビリジン~5~ホスホネート誘導体の強心的作用の記載があるが、この特許出顧の明細等には、14~ジヒドロビリジン~5~ホスホネート誘導体を具体的に合成した実施例の記載がない。

(発明が解決しようとする問題点,本発明化合物の作用)

本発明者らは 1.4 - ジェドロビリジン - 5 - ホスホネートのホスホン酸エステル部のアルキル鎖にヘテロ原子を導入するとその活性が著しく高まることを発見した。

さらに、これらの化合物は、既存の1.4 - ジヒドロビリジン誘導体より効果が持続的であり、ほとんど心悸亢進を伴わないという治療学上きわめて有用な特徴を有することを見い出し、本発明を完成した。

については、数件の文献に配収があるが、それ らは本発明の構成を予測させるものではない。 即ち、エー アイ・ラズモフ (A.I. Razumov)ら は、ジヒドロピリジン-4-アルキル-5-ホ スホネート誘導体を合成し[ズルナール オー プンチェイ キミー (2h, Obshch, Khim) 47, 1 1 9 0 ~ 1 1 9 1 (1 9 7 7) \$ \$ \$ \$ ibid. 51,547~552(1981)], 主た, フォン ケイ イスライブ (Von K, Iseleib) らは、ジヒドロピリジン・4ーアリルー5ーホ スホネート誘導体〔さらに具体的には、ジエチ 2.6-シメチルー4-フェニルー3-エト キシカルボニルー1.4ージヒドロピリジンー5 - ホスホネートおよびシエテル 2.6 - シメチ ルー4-(4-メトキシフェニル)-3-エト キシカルボニルー1,4-ジヒドロビリジン-5 - ホスホネートの2種類のみのL2… ジヒドロ ピリジン- 4-アリル-5-ホスホネートであ る。〕を合成〔ジャーナル ヒュール デラク ティシェ ヒェミー (J. Prakt, Chem.) 5 1 8 巻。

(問題点を解決するための手段) 本発明化合物は、一般式(])

医乳腺性 医二氏性神经炎 化二氯甲磺胺二氯甲基甲酚二酚

落または - CH2 OH2 N (R⁵) (R⁶) [R⁵ · R⁶は、上述のR⁵ · R⁶と同意味であり、お互いに同一または相異なる。) を意味し; n は 2 ~ 6 の整数を意味する。」で表される化合物および塩形成能のある一般式(I) で表される化合物の楽理学的に許容される塩である。

なお、一般式(I)で示される化合物には、光学 異性体やジアステレオマー等が存在するが、本 発明はこれら異性体およびこれらの異性体の塩 形成能のある化合物の楽理学的に許容される塩 も包含する。

また、本発明は一般式(I)で示される本発明化 合物の製造法に関するものである。即ち、 一般式(I)

〔式中、x、x、x' およびnは上述の一般式(j) の説明と同意味である。〕で示されるホスホネート誘導体と

などのエーテル系密媒、ベンゼン、トルエン、キンレンなどの芳香族炭化水素系溶媒、アセトニトリルなどのニトリル系密媒、DAM。DMF、Nーメチルピロリドンなどのアミド系溶媒、DMBOやスルホランなどのスルホキンド系溶媒、酢酸エチルやブチロラクトンなどのエステル系溶媒の他にピリジンなども利用することが可能である。

反応は、室温~200℃の間、好ましくは60~140℃の間で、1時間~100時間、好ましくは5時間~20時間加温することによって行なわれる。

本発明化合物は、上述のようにカルシウム拮抗作用による平滑筋かよび心筋の収縮抑制作用があるので、ほ乳動物の冠疾患、脳疾患、高血圧症の治療に有用である。

本発明化合物を、上配治療の目的に使用する場合、この種のジヒドロビリジン類と、薬学的に、または獣医学的に許容可能の希釈削または 担体とからなる薬学的または獣医学的組成物に 一般式(11)

$$MeC = CHCO_2R^2$$
 (II)

[式中、呼は上述の一般式(I)の説明と同意味である。]で示される化合物を不活性溶媒中で反応させると一般式(I)で表わされるジヒドロビリジン-5-ホスホネート誘導体を得ることができる。

一般式(I)で示される原料化合物は既知の技術を応用することによってβーケトホスホネート誘導体とアルデヒドとの反応から得ることができ、一般式(II)で示される原料化合物は、対応するカルボニル化合物とアンモニアとの反応で容易に得られる。原料化合物(II)は対応するカルボニル化合物とアンモニアを混合することで反応系内で生成させてもよく、必ずしも単離する必要はない。

不活性溶媒とは、メタノール、エタノール、 プロパノール、イソブロパノールなどのアルコ ール系溶媒、 12 ージメトキンエタン、THP

形成される。

これらの組成物は経口投与に適した形たとえば錠削またはカブセル削、経皮投与に適した形たとえば軟膏または湿布削、吸入削に適した形たとえば水がで、非経口投与に適した形たとえば注射削として使用するのに適した無菌の水溶液削、または肛門または膣、直腸等内に使用するのに適した坐削の形で使用することができる。

本発明化合物を含有する上配組成物は、全組成物の重量に対して、本発明化合物を約 0.1~9 9.5 %、好ましくは約 0.5~9 5 %を含有する。

本発明化合物にまたは本発明化合物を含有する組成物に加えて、他の薬学的にまたは獣医学的に活性な化合物を含ませることができる。

また、これらの組成物は本発明化合物の複数を含ませることができる。

本発明化合物を含有する薬物の1日当りの投薬量は、治療する症状の種類と程度なよび個人

· ANALON AND ANALONIA STATE AND ANALONIA CONTRACTORS ANALONIA CONTRACTORS ANALONIA CONTRACTORS ANALONIA CONTRACTORS ANAL

本発明化合物を含有する上配組成物は、常法 で製造することができ,かつ常用の賦形削を配 合することができる。

以下に本発明を実施例によりさらに具体的に 説明するが、本発明の範囲はこれらに制限され るものではない。

O'-アルキル α-アセチル-(置換スチリル)
-ホスホネートを用いて実施例1と同様な方法
で実施例2~8の化合物を得た。

実施例2 0 - シアノエチル- 0'-エチル 5 - メトキシカルボニル- 1, 4 - ジヒドロ- 2, 6 - ジメチル- 4 - (5 - ニトロフェニル) -ピリジン- 5 - ホスホネートの合成

収率 81%, 黄色針状晶

mp 168~170°C

MS, m/e (強度比) 527(100) 432(12, M⁺)
NMR(CDC&x): 88.2~67(5H, m), 48(1H, d, J=10

Hz), 42~3.3 (4H, m), 3.6 (3H, в), 2.8~2.0 (8H, m), 1.4~0.9 (5H, m)

契施例3 0 - シアノエチル- 0' - エチル 5 - メトキシカルボニル - 1, 4 - ジヒドロー 2, 6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) -ピリジン - 5 - ホスホネート

収率 765. 黄色半固体

MS, m/e (強度比) 275(15) 327(100) 403(5) 438(3, M⁺) 実施例1 0 - シアノエチルーO' - メチル 5 - メトキシカルポニルー 1, 4 - ジヒドロー 2, 6 - ジメチルー 4 - (2 - クロロフェニル) -ピリジン- 5 - ホスホネートの合成

ローンアノエチルー0'ーメチル αーアセチルー(ロークロロスチリル)ーホスホネート 1479、2ーアミノクロトン酸メチル0.699をトルエン10㎡に溶解し5.5時間 遺硫した。 滅圧下で溶媒を留去して残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶離した。目的物を含むフラクションを集め、溶媒を減圧下留去して表題化合物を得た。 収量 1.459(収率765). 黄色半固体MS、m/e(強度比) 260(10) 513(100)

424(4, M⁺)

NMR(CDC#₅): 7.5~68(4H, m), 6.1(1H, broads),
5.1(1H, d, J=10Hz), 4.5~3.6(2H, m), 5.6(5/2
H, d, J=12Hz), 3.5(5H, s), 5.1(5/2H, d, J=
12Hz), 2.6(1H, t, 7Hz), 2.5(7H, m)
実施例 2~8 対応する0-ンアノエチルー

NMR(CDC.): 87.7 -68(4H. m), 6.5(1H. broad),
5.2(1H. d. 10Hz), 4.4-5.5(4H. m), 5.6(3H.

8), 2.8-22(8H. m), 1.6-0.9(5H. m)

 契施例4. 0 - シアノエチルー 0' - ヘキシル 3 - メトキシカルボニルー 1.4 - ジヒドロー 2.6 - ジメチルー 4 - (3 - ニトロフェニル)
 - ピリジン- 5 - ボスホネート

収率 64%, 黄色結晶

mp 153~155°C

والمتعجم فيستحجج والمناز والمحارب والمتعارف والمتعارف المرازي والمتاز والمتعارض والمتعارض والمتعارض والمتعارض

MS, m/e (強度比) 585(100) 488(20) 505(5, M⁺)

NMR(ODC ℓ_3): 88.5~7.2 (4H, m), 6.5 (1H, broad), 4.9 (1H, d, J=10Hz), 4.1~3.4 (4H, m)

3.6 (3H, s), 2.7~2.5 (8H, m), 1.9~0.4 (11H, m)

実施例 5. 0 - シアノエチル - 0'- ヘキシル 5 - メトキシカルポニル - 1, 4 - ジヒドロー 2. 6 - ジメチル - 4 - (2 - トリフルオロメチルフェニル) - ピリジン - 5 - ホスホネート
 収率 78% 黄色半固体

MS. m/e (強度比) 385(100) 466(10)

528 (2, M+)

NMR(CDC \mathcal{L}_8): δ 7.8 ~ 7.2 (4 H, m), δ 5 (1 H, broad), 5.5 (1 H, d, J= 10 Hz), 4.5 ~ 3.5 (4 H. m), 3.6 (5 H, s) 2.9 ~ 2.1 (8 H, m), 19 ~ 0.6 (11 H, m)

実施例も 0 - シアノエチルー0' - ヘキタル 3 - メトキシカルボニルー 1 4 - ジヒドロー 2 6 - ジメチルー 4 - (3 - クロロフェニル) - ビリジンー 5 - ホスホネート

収率 91%。無色針状晶

mp 1 1 0 ~ 1 2 0 °C

MB, m/e (強度比) 585(100) 494(2, M+)
NMR(CDC4₃): 7.7~7.0(4H, m), 6.9(1H, broad),

4.7 (1 H, d, J=10Hz), $4.2 \sim 5.5$ (4 H, m),

5.6(5H, 8), 2.8~2.1(8H, m), 19~0.6(11H, m) 実施例 7. 0 - ンアノエチルー0' - ヘキシル 3 - メトキシカルポニルー1, 4 - ジヒドロー 2.6 - ジメチルー 4 - (2 - クロロフェニル) - ピリジン-*5 - ホスホネート 収率 6 6 9 , 黄色油状物

MB. m/e (強度比) 585(100) 459(10)

2 ー アミノクロトン酸8 - (N - ペンジルードーメチルアミノ)エチル 0.7 4 9 をトルエン 5 ml に溶解し、1 0 時間 選流した。 滅圧下で溶媒を留去して残査を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶離した。 目的物を含むフラクションを集め溶媒を滅圧下る 留去して 残査を酢酸エチルから 再結晶して 淡黄色針状晶を得た。

収量 0.89% (収率55%)

mp 116-117℃

MS. m/e (強度比) 134(80) 147(100)

404(5)

NMR (CDC £₃): 88.2~7.2 (4H, m), 7.2 (5H, G),
66~64 (1H), 4.9 (1H, d. 10Hz), 4.5~3.6
(6H, m), 3.5 (2H, G), 28~21 (10H, m),
2.2 (3H, G), 1.4~10 (3H, m)

対応する 0 ーシアノエチルー 0'ーヘキシル αーアセチルー(置換スチリル) - ホスホネー トを用いて実施例 9 と同様な方法で実施例 1 0 . 494 (2, M+)

NMR(CDC£₃): \$7.5~6.8(4H, m), 6.5(1H, broad),
5.1(1H, d, J=10Hz), 4.4~3.4(4H, m), 3.6
(5H, s), 2.9~2.1(8H, m), 1.9~0.6(11H, m)

実施例 8. 0 - シアノエチルーO' - セチル
 5 - メトキシカルボニルー 1, 4 - ジヒドロー
 2.6 - ジメチルー 4 - (2 - クロロフェニル)
 - ピリジン- 5 - ホスホネート

収率 69%, 黄色油状物

MS. m/e (強度比) 525(100) 599(7) 634(2, M⁺) NMR(ODCL₆): 87.5~67(5H, m), 5.1(1H, d, J=10Hz),

4.5 ~ 3.1 (4H, m), 3.6 (3H, s), 2.9~2.0 (8H, m),

2.0~0.6 (31 H, m)

実施例 9. 0 - シアノエチル - 0' - エチル 3 - (β - (N - ペンジル - N - メチルアミノ) エトキシカルボニル) - 1 4 - ジヒドロ - 2 6 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - ピリジン - 5 - ホスホネートの合成

 $0 - \nu T / T f \nu - 0' - T f \nu \qquad \alpha - T t f \nu$ - $(3 - - 1 \nu - 1 \nu) - \pi x \pi \lambda - 1 9$

11の化合物を得た。

実施例 1 0. 0 - シアノエチル - 0' - ヘキシル 3 - (β - (N - ペンジル - N - メチルアミノ)エトキシカルボニル) - 1,4 - ジヒドロ- 2,6 - ジメチル - 4 - (5 - ニトロフェニル) - ビリジン - 5 - ホスホネート

収率 29%. 黄色油状物

MS. m/e (強度比) 144(90) 147(100)

404(2)

NMR (CDC \$\mu_5\$): \$8.5 \sim 7.0 (10H, m), 4.9 (1H, d. J=10 Hz), 4.4 \sim 3.4 (6H, m), 3.5 (2H, s), 2.9 \sim 2.1 (10H, m), 2.2 (3H, s), 18 \sim 0.6 (11H, m)

契施例1100-シアノエチルー0'-ヘキシル 5-(β-(N-ベンジルーN-メチルアミノ)エトキシカルボニル)-14-ジヒドロー26-ジメチルー4-(2-クロロフェニル)-ピリジン-5-ホスホネート

収率 56%, 黄色油状物

M.S. m/e (強度比) 144(75) 147(100) 569(15)

法分别的第三人称形式 自然的 人名伊朗克 化二氯化镁 电电影 化二氯化二氯化二氯化氯化二氯化二氯化二氯化氯 化二氯磺基酚甲酰胺 医皮雷斯氏管

特開昭61-30591(6)

NMR(ODO2₅): 87.8~7.0 (9H, m), 6.5 (1H, broad),
5.2 (1H, d, J=1.0Hz), 4.5~3.5 (6H, m), 3.5 (2H,
8), 29~2.1 (10H, m), 2.2 (3H, s), 18~0.6 (11H, m)

0 -メトキシエチル-0'-ヘキシ 実施例 2 3 - メトキシカルボニルー 1 4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - ピリシン - 5 - ホスホネートの合成 0-メトキシエチル-0'-ヘキシル α-ア セチルー(3-ニトロスチリル)-ホスホネ-ト Q. 8 8 9 , 2 - アミノクロトン酸メチル0.25 タなトルエン20mに狩跡し20時間選硫した。 滅圧下で溶媒を留去して残査を シリカゲルカ ラムクロマトグラフィーに付し。10多エタノ - ルー酢酸エチルで溶離した。目的物を含むフ ラクションを集め溶媒を波圧下留去して表題化 合物 O. 5 9 9 を得た。 同様にして夷施例 1 5 ~ 19の化合物を得た。収率、物性を袋1に、ス ベクトルデータを安2に記載した。

娶1. 実施例12~19の化合物と収率・物性

実施例番号	置換性	R	収率(多)	物性	₽₽
1 2	m-NO ₂	Ме		黄色結晶	130~ 134℃
1 3	0-0F	•	54	黄色油状物	
14	m-C.	,	68	,	
1 5	0 - C.£	*	49	•	
16	m-NO ₂	CH2 CH2 N CH2	56	,	İ
17	o-cF		37		
18	m-C.£	•	72	•	
19	0-02	•	59	<u> </u>	<u> </u>

表 2 . 実施 例 1 2~1 9の化合物のスペクトルデータ

$$\begin{array}{c} \text{C (Hc)}_{5} \text{ O CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{O} \\ \text{n-C}_{4} \text{H}_{15} \text{ O} \\ \end{array} \\ \text{Me} \\ \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{H} \\ \text{H} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{C (H}_{B})_{5} \\ \text{CH}_{2} \text{ CH}_{2} \text{N} \\ \text{CH}_{2} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{C (H}_{B})_{5} \\ \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{2} \\ \end{array} \\ \end{array}$$

実施例	ИМЯ	スペク	1 ~ (ODO.4)		M B A ~		
番号	δНΑ	δН _В	ðн _с	m/e	(強度以	3)	
1 2	4.8 9	3.63	3:5 4 , 3.2 4	44(100)	588 (90)	493 (42)	510(5M+)
1 3	5.2 6	3.5 3	3.5 2 . 3.2 2	510(35)	388 (100)	533 (5, M ⁺	`)
1 4	4.7 4	3.62	3.5 4 . 3.2 7	354 (31)	387 (100)	499 (4, M ⁺) -
1 5	5.1 9	3.60	3.58 , 3.21	320(100)	588 (92)	462 (77)	499 (5, M+)
16	4.9 0	2.2 0	3.32, 3.26	134 (55)	147(100)	634 (6. M ⁺)
1 7	5.3 5	220	334, 317	134(68)	147(100)	374(17)	666(4, M ⁺)
1 8	4.7 6	2.2 2	3.55, 3.27	134 (46)	147 (100)	574(14)	632 (15, M+)
19	5.1 4	 	3.28 . 3.17	147 (100)	374(55)	484(27)	652 (27. M ⁺)

特開昭61~ 30591(ア)

表 3 . 実施例 20~39の化合物と収率・物性

実施例番 号	n	. x	R ¹	R ^z	収率 (労)	物性
2 0	2	H	Мө	Мө	52	黄色油状物
21	,	m-NO2	,	,	7	黄色結晶*
22	,	o-CF,	,	,	8	黄色油状物
2 5	,	m-C.£	•	,	12	•
24	,	0-C£	,		22	•
2 5	•	.	,	i-Pr	7	•
26	3	н	•	Мe	18	,
27	,	m-NO2	•	•	20	淡黄色針状晶
28	,	o-CF	,	, .	19	黄色油状物
2.9	•	m-CF	,		25	•
30	•	0-C£	•	. •	40	•
5 1	•	m- C.€			45	,

実施例 20 0 - β - ローベンジルードーメチルーアミノ)エチルーローメチル 5 - メトキンカルボニルー 1,4 - ジヒドロー 2,6 - ジメチルー 4 - フェニルービリジンー 5 - ホスホネートの合成

契施例番 号	n	ж	R ¹	R ²	収率(%)	物性
5 2	3	0-C&	Ме	Et	23	黄色油状物
3 3	6	o-CP	,	Ме	5	,
3 4	•	0-CE	,		15	,
-35	,	m-C&	,	•	14	,
36	2	o-CF	,	b-Pr.	1 5	,
37	•	•	,	OH2OH2OBu-1	14	,
38	,	,	n-Bu	Мө	17	,
5 9	,	•	n-Hex	•	12	•

* mp 1 1 7 ~ 1 1 7.5℃ ** mp 1 0 8 ~ 1 0 9℃

•		_		
実施例	NMRスペ	クトル(0	DCAs)	MgS スペクトル
番号	8 HA	đНв	8 H _C	m/e (強度比)
2 0	4.7 1	3.60	2.1 2. 2.21	
2 1	4.8 5	3.6'4	2.10, 2.19	147 (100) 261 (15) 35 (5) 529 (1, M+)
2 2	5.28	3.59	2.0 5	147(100) 166(51) 260(32) 552(8, M+)
2 3	5.2 0	3.62	212, 221	147 (100) 245 (35) 371 (3)
2 4.	5.2 0	3.58	210	147 (100) 166 (59) 260 (57) 518 (16, M+)
2 5	5.1 5	_	2.08	147 (98) 194 (73) 288 (34) 546 (1, M+)
2 6	4.6 5	3.62	2.09, 2.20	70(100) 161(62) 336(24) 498(24, M+)
2 7	4.8 7	3.64	2.08, 215	70(100) 166(30) 452(11) 526(14, M+)
2 8	5.3 0	3.60	207, 219	70(100) 161(50) 289(30) 566(15, M+)
2 9	4.8 0	3.63	2.08, 2.15	91(100) 161(57) 509(22) 553(16)
3 0	5.08	3.50	200, 210	
5 1	4.68	3.62	210, 213	70(100) 160(46) 441(5) 532(11, M+)
5 2	5.2 0		2.07, 2.17	70(95) 161(100) 354(45) 546(75, M+)
3 3	5.3 1	3.60	2.18	112(52) 154(100) 465(80) 608(12, M+)
3 4	5.20	3.61	2.18	134(60) 166(49) 463(100) 574(47, M+)
3 5	4.6 9	3.62	2.17	120 (53) 134 (100) 463 (94) 482 (62) 574 (24. M)
. 3 6	5.28	_	2.02	147(100) 260(57) 302(97) 580(5, M+)
3 7	5.5 0	_	201	147(100) 252(46) 346(27) 638(4, M+)
3 8	5.27	3.5 6	2.02	147 (100) 302 (43) 446 (7) 594 (2, M+)
3 9	5.2 5	3.54	2.00	147 (100) 330 (38) 474 (4) 622 (4, M+)

実施例 4 0 0 - B - (N. N - ジエチルアミ
ノ) エチルー 0' - メチル 3 - メトキシカルポ
ニルー 1, 4 - ジヒドロー 2.6 - ジメチル - 4 (3 - ニトロフェニル) - ピリジン - 5 - ホス
ホネートの合成

供 0 - β - (N, N - ジエチルアミノ) エチル - 0'-メチル α - アセチル - (3 - ニトロス チリル) - ホスホネートの合成

収率及び物性を表 5 に、スペクトルデータを表 6 に記載した。

表 5 、 実施 例 40~45 の化合物と収率・物性

実施例 番 号	х	R	収率 (%)	物	性
4 0	m - NO ₂	Ме	7	黄色油状物	
4.1	0 - CF3	Мө	5	•	
4 2	m-0.	Ме	9	,	
4 3	0-C.	Мө	6	,	
4 4	m-NO.	n-Hex	1 3		
4.5	m-C.	n-Hex	15	,	

表 6 。 奥 施 例 40~45 の化合物のスペクトルデータ

Et NCH₂ CH ₂O
$$\bigcap_{H_A}$$
 \bigcap_{H_C} \bigcap_{H_B} \bigcap_{S} \bigcap_{H_B} \bigcap_{S} \bigcap_{H_C} \bigcap_{H_C} \bigcap_{S} \bigcap_{H_C} \bigcap_{S} \bigcap_{H_C} \bigcap_{S} $\bigcap_$

	NMR スペ	1121	DCE 5)		Ив スペクトル
	H _A d, J=10 H ₂	H _B	H _C	Hp d. J 宇 5Hz	m/e (強度比)
4 0	4,80	3.50	2.3 0	2.2 5	99(100) 166(9) 274(8)
4 1	5.2 7	3.5 6	2.5 1	2.25	99(100) 166(9) 260(19)
4 2	4.70	3.6 4	2.5 2	2.2 5	99 (100) 260 (11) 275 (4) 470 (1, M ⁺)
4 5	5.1 5	5.62	2.5 1	2.2 5	99(100) 260(23) 274(34) 470(12, M ⁺)
4 4	4.8 5	3.62	23 5	2.28	99 (100) 166 (5) 350 (3) 551 (1, M ⁺)
4 5	4.67	3.60	2.2 9	2.27	99(100) 166(5) 550(3) 540(3, M ⁺)

試験例 1.

ジヒトロピリジン - 5 - ホスホオートの薬理作用 (1) カルシウム拮抗作用

モルモット 簡出盲腸紐を栄養 液中に 1 9 の 張力をかけてつるし、安定するのを待つ。栄養液をカルンウムフリー高カリウム溶液に置換し、10~20分後塩化カルンウム 10mM を加えて収縮させ、張力が安定してから被検 薬を累積的に投与し、50 % 弛緩させるのに

必要な楽量(IDso:単位 M) を求め、その逆 対数値 (PE)so)を算出した。結果を表 7 に示 した。

(2) 降圧作用

自然発生高血圧ラット (SRR) に対し、化 合物を経口投与し、血圧は尾動脈から非観血 的に側定した。結果を表 7 にまとめて配載し た。

表 7. ジェドロビリジン-5-ホスホネートのカルンウム 拮抗作用と降圧作用

化合物	pID ₅₀	楽量	, ba	£ £ {	变 ,1)	
化合物	50	(Kg)	2時間	4時間	6時間	8時間
ニカルジピン 2)	9.34	30	-111	-HI-	##-	+
ニフェジピン 3)	8.5 4	50		##	184-	+
シルチアゼム 4)	684	60	+	_	-	-
実施例11	8.5 4	60	-111	##	##	+#
の塩酸塩		30	#	#	# .	+
奥施例16	8.5 5	60	-##	-111	-111	. 111 .
の塩酸塩		40	-111 -	·# †	111-	+
契施例3 3	7.65	6 D	+11+	#11-	-111	10
の塩酸塩		40	-111 -	##	-111-	48

- 1) 下配の様に、配号により範囲を示した。 --<10 5+<20 5<++<30 5<+|
- 2) ニカルジピン (Nicardipine)

5) ニフェジピン (Nifedipine)

4) ジルチアゼム (Diltiagem)

試験例 2.

表 8. ジヒトロビリジン-5-ホスホネートの急性毒性

LD ₅₀ (#9/K9)
1 4 4
2 2 0
2 2 5
5 O 9
1 5 4

製削例1:錠削

成分(1000錠)

5. 0 (\$)
1 9 0.0
7 5. 0
2 5. 0
3. 0
2. 0

3 0 D

上記成分分量を計り、 V型混合機に入れ、 均一に混合する。 この混合粉末を直接打錠法で錠

削とする。一錠当たりの重量は 3 0 0 町である。 製削例 2 : カブセル削

成分(1000錠)

実施例 11 の化合物		5	(9)
コーンスターチ	1	4 5	
徴結晶セルロース	1	4 5	
ステアリン酸マグネシウム		5	
		0 0	

上配成分分量を計り。 ∇型混合機に入れ、均一に混合する。 この混合粉末を使カブセルに充 填する。 1 カブセル当りの内容物は 3 0 0 9 で ある。

製剤例3:シロップ剤

成分(2%液)

実施例 33 の化合物	2. 0 (9)
白籍	5 0.0
グリセリン	5. 0
香 味 剤	0. 1
969エタノール	1 0 0
pRーオキシ安息香酸エチル	0.03

茲 留 水 全量100.09にする量

白糖かよび活性物質を 6 0 9 の温水に溶解した後、冷却後、グリセリンかよびエタノールに溶解した香味削溶液を加えた。ついてこの混合物に水を加えて全量 1 0 0 0 9 にした。

製制例4: 散削 ...

- 奥施例 11 の化合物	1. 0 (9)
乳 楷	8 8.0
敬結晶セルロース	1 0.0
メチルセルロース	1. 0
	1 0 0 0

特許出願人 日産化学工業株式会社

BEST AVAILABLE COPY

特開昭 61- 30591 (11)

手統補正書 (自発)

昭和60年 /0月 /日

特許庁長官 殿



1 事件の表示

昭和59年特許願第151782号

2 発明の名称

ジヒドロピリジン-5-ホスホネート誘導体

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 101 東京都千代田区神田錦町 3 丁目 7 番地 1 名称 (398) 日産化学工業株式会社

.. . ..

代表者

草野



(連絡先電話番号 0474-65-1111)

4 補正の対象 明細書の「発明の詳細を説明」の閲

5 補正の内容

(1)明細書第3買下から第3行の「3.4 位」を「3.5 位」に訂正する。

(2)明細書第12頁第7 行の「2-アミノ」を「3-アミ

ノ」に訂正する。 (3)明細書第17頁第1 行の「2-アミノ」を「3-アミ

(3)明細書第17頁第1 行の「2-アミノ」を「3-アミ ノ」に訂正する。

(4)明細磐第19頁第5 行の「実施例2」を「実施例 12」に訂正する。

(5) 明細書第19頁第11行の「2-アミノ」を「3-アミノ」に訂正する。

(6) 明細書第20頁の表1 の第1 行の左から第2 棚の 「置換性」を「置換基」に訂正する。

(7)明細書第21頁の表2の下に、「注、化学構造式中の右下端の中はフェニル基を意味する。」を挿

(8) 明細書第22頁第8 行の「2-アミノ」を「3-アミノ」に訂正する。

(9) 明細書第26頁第14行の「2-アミノ」を「3-アミノ」に訂正する。

BEST AVAILABLE COPY

平出 3.6.10 於

手 続 補 正 苺(自発)

平成3年2月 / 日

特許法第17条の2の規定による補正の掲載 平 3. 6.10発行

号(特開昭 昭和 59 年特許願第 151782 61-30591 号, 昭和 61 年 発行 公開特許公報 61-306 2 月 12 日 号掲載)につ

いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3 (2)

Int. Cl. i	識別記号	庁内整理番号
C 0 7 F 9 / 5 8 A 6 1 K 3 I / 6 6	A B U A D D	8 6 1 9 - 4 H 7 4 3 1 - 4 C 7 4 3 1 - 4 C

特許庁長官 植 松

1. 事件の表示

昭和59年特許願第151782号

2. 発明の名称

ジヒドロピリジン-5-ホスホネート誘導体

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1 名称 (398) 日産化学工業株式会社

> 中井武夫 代表者

連絡先電話番号 0474~65-1120 (代)

- 4. 補正により増加する発明の数
- 5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄及び 昭和60年10月1日付提出の手続補正書の 5. 補正の内容の個



6. 補正の内容

- (1) 明細書第20頁の表1に記載の構造式中の 「置換基」とあるのを「X」と補正する。
- (2) 昭和60年10月1日付提出の手続補正書 の5. 補正の内容の欄の(6)の「置換基」を 「X」と補正する。